PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

05-078569

(43) Date of publication of application: 30.03.1993

(51)Int.CI.

CO8L 75/04 CO8K 3/34

(21)Application number: 03-243446

(71)Applicant : ASAHI CHEM IND CO LTD

(22)Date of filing:

24.09.1991

(72)Inventor: KOJIMA YOSHIAKI

YOSHIZATO AKIHIKO

(54) POLYURETHANE COMPOSITION

(57)Abstract:

PURPOSE: To provide a polyurethane composition which can be stably spun for a long time, does not suffer discoloration in the treatment with a tannin solution or swelling during immersion in chlorine water and has excellent chlorine resistance.

CONSTITUTION: A polyurethane composition containing 0.1-10wt.%, based on the polyurethane. hydrotalcite having water of crystallization and coated with 10-30 C fatty acid.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

11.08.1998

[Date of sending the examiner's decision of

rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

3121058

[Date of registration]

20.10.2000

[Number of appeal against examiner's decision of

rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's

decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2000 Japan Patent Office

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平5-78569

(43)公開日 平成5年(1993)3月30日

(51)Int.Cl.⁵

識別記号

庁内整理番号

FΙ

技術表示箇所

C 0 8 L 75/04

/04 NFY 8620-4J

C 0 8 K 3/34

審査請求 未請求 請求項の数1(全 11 頁)

(21)出願番号

特願平3-243446

(71)出願人 000000033

(22)出願日

平成3年(1991)9月24日

旭化成工業株式会社

大阪府大阪市北区堂島浜1丁目2番6号

(72)発明者 小島 美昭

滋賀県守山市小島町515番地 旭化成工業

株式会社内

(72)発明者 吉里 明彦

滋賀県守山市小島町515番地 旭化成工業

株式会社内

(54)【発明の名称】 ポリウレタン組成物

(57) 【要約】

【目的】 長期にわたって安定紡糸ができ、タンニン液処理工程における変色や塩素浸漬処理時の膨潤のない、優れた耐塩素性を有するポリウレタン組成物を提供する。

【構成】 結晶水を有し、C10~30の脂肪酸が付着されたハイドロタルサイトを、ポリウレタンに対して、0.1~10重量%含有するポリウレタン組成物。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 結晶水を有し、С10~30の脂肪酸が 付着されたハイドロタルサイトを、ポリウレタンに対し て、0.1~10重量%含有するポリウレタン組成物。 【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、種々の塩素水環境にお ける劣化を防止したポリウレタン弾性繊維用組成物に関 するものである。

[0002]

【従来の技術】 4, 4'ージフェニルメタンジイソシア ネート、比較的低重合度のポリヒドロキシ重合体および 多官能活性水素含有化合物から得られるポリウレタン弾 性糸は、高度のゴム弾性を有し、引張応力、回復性等の 機械的性質に優れ、さらに熱的挙動についても優れた性 質を有するために、ファンデーション、ソックス、スポ ーツウェア等の機能性繊維素材として大いに注目されて

【0003】しかしながら、このような主として長鎖状 のセグメント化ポリウレタンよりなる製品に、塩素漂白 を用いる洗濯を行うと、セグメント化ポリウレタンの物 理的性質の相当な低下が起こることが知られている。ま た、ポリウレタン弾性糸とポリアミド糸とからなる水着 は、水泳ブール中で活性塩素濃度0.5~300mを含 む塩素水中に暴露されると、ポリウレタン弾性糸の物理 的性質の低下や、ポリアミド糸に付着した染料の変退色 が生じることが知られている。

【0004】そこで、水泳プール中で多用される競泳用 水着については、ポリウレタン弾性糸の耐塩素性能の改 善をはかるため、低重合度のポリヒドロキシ重合体とし て分子結合的により耐塩素性に優れたポリエステルを用 いたポリウレタンが主として用いられていた。しかるに 脂肪族ポリエステルは生物活性が高くポリエステル系ポ リウレタンはかびに侵されやすいという欠点を有してお り、またその耐塩素性能も充分なものではなかった。さ らに、塩素による水着の変退色防止法としては、染色処 理後にさらにタンニン液で処理を行うことが現在では広 く行われるようになっている。

【0005】ポリウレタン弾性糸の塩素が誘発する劣化 にたいする耐性の改善に関しては、従来から各種添加剤 40 は、(1)式で示される。 が提案されている。例えば特開昭57-29609号公 報には酸化亜鉛が開示されている。しかしながら酸化亜*

* 鉛は、酸性(p H 3 ~ 4)での染色処理によって糸から 溶出し、その糸中の残存量が著しく減少し、耐塩素性能 が大きく低下するという欠点がある。

【0006】かかる欠点を改善されたポリウレタン組成 物として、本出願人は、先にハイドロタルサイトを用い て耐塩素性を改善したポリウレタン組成物を提案した

(特開昭 5 9 - 1 3 3 2 4 8 号公報)。 ハイドロタルサ イトは、ポリウレタン弾性糸に分散された状態で、酸性 (pH3~4) での染色処理によっても糸からの溶出が 10 少なく、優れた耐塩素性能を有している。

【0007】しかしながら、ハイドロタルサイトは、ポ リウレタンの紡糸時の溶媒であるジメチルアセトアミド やジメチルフォルムアミドといった極性溶媒中では極め て凝集しやすく、紡糸工程中での吐出圧の上昇、糸切れ の発生がみられ、長期にわたって安定した紡糸をするこ とが困難であることが分かった。さらに、競泳用水着に 用いられた場合、塩素によるポリアミド用染料の変退色 を防止するために行われるタンニン液処理工程で糸が褐 色に変色したり、塩素水浸せき中に膨潤したりする現象 がみられることが分かった。

【発明が解決しようとする課題】本発明の課題は、長期 にわたって安定紡糸ができ、タンニン液処理工程におけ る変色・塩素水浸せき中における膨潤等のない、優れた 耐塩素性を有するハイドロタルサイトを含有するポリウ レタン組成物を提供することにある。

100001

【課題を解決するための手段】本発明者らは、長期にわ たって安定紡糸ができ、タンニン液処理工程においても 変色・膨潤等のない、優れた耐塩素性を有するハイドロ タルサイトを含有するポリウレタン組成物を開発するた めに鋭意研究を重ねた結果、脂肪酸によって処理された 結晶水を有するハイドロタルサイトが、この目的に適合 することを見いだし、この知見に基づいて本発明をなす に至った。

【0010】すなわち、本発明は、結晶水を有し、C1 0~30の脂肪酸が付着されたハイドロタルサイトを、 ポリウレタンに対して、0.1~10重量%含有するポ リウレタン組成物である。本発明のハイドロタルサイト

[0011]

【化1】

 $M^{2+}_{x}A1_{2}$ (OH) $_{2x+8-nz}$ (Aⁿ⁻) $_{z} \cdot mH_{2}O$

 $\{0012\}$ この $\{1\}$ 式における M^{2+} は、Mgおよび Znよりなる群から選ばれた少なくとも一種の金属元素 を示す。Aⁿ⁻は、OH⁻, F⁻, Cl⁻, Br⁻, NO₃⁻, CO_3^{2-} , SO_4^{2-} , Fe (CN) $_6^{3-}$, CH_3 COO^- , シュウ酸イオン,サリチル酸イオンなどのn価のアニオ 50 (4)式,(5)式,(6)式等を挙げることができ

ンを示し、nは酸アニオンの価数を示す。

【0013】また、xは2以上の正の数, zは2以下の 正の数、mは正の数を示す。本発明のハイドロタルサイ トの好ましい例としては、次の (2) 式, (3) 式,

3

る。 * (化2) * (化2)

 $Mg_3A1_2 (OH)_{20}CO_3 \cdot 6H_2O$ (2)

(0.0.1.5) $\times \times (46.3)$ $Mg_{4.7}A1_{2} (OH)_{13.4}CO_{3} \cdot 3.7H_{2}O$ (3)

 $Mg_3. A1_2 (OH) 5. CO_3 \cdot 2. 7H_2O$ (5)

 ϕ (4t 6) Mg₃Al₂ (OH) $_{10}$ CO₃·1. 7H₂O (6)

【0019】本発明のハイドロタルサイトは結晶水を有していることが必要である。ハイドロタルサイトとして焼結された無水のものを用いると、タンニン液処理工程で糸が褐色に変色したり、塩素水浸せき中に膨潤したりする現象が惹起するが、驚くべきことに、ハイドロタルサイトとして結晶水を有しているものを用いるとかかる現象を抑制することができる。

[0020] 本発明で用いられる脂肪酸は、炭素原子数10~30の直鎖または分岐した炭化水素基を有するモノまたはジカルボン酸である。好ましい例としては、カブリン酸、ラウリン酸、ミリスチン酸、パルミチン酸、ステアリン酸、ベヘン酸等が挙げられる。脂肪酸をハイドロタルサイトに付着する方法は、例えばハイドロタルサイトの粒子の表面に脂肪酸をコーティングする方法があるが、その他各種の公知の方法を用いることができ

【0021】コーティングの具体的な例を挙げれば、ハイドロタルサイトとハイドロタルサイトに対して0.1~20重量%の脂肪酸をヘンシェルミキサー中に入れ加熱攪はんする方法、ハイドロタルサイトと適当な有機溶媒(例えば、アルコール類、塩素化炭化水素類)に溶解せしめたハイドロタルサイトに対して0.1~20重量%の脂肪酸をコニカルドライヤー中に入れ混合処理を行った後に溶媒を除去する方法等がある。

【0023】本発明の結晶水を有し、脂肪酸が付着され たハイドロタルサイトの含有量は、ポリウレタンに対し て 0. 1~10重量%である。これらの化合物の 0. 1 重量%未満の添加は、塩素劣化防止作用が不充分であ り、また、10重量%以上の添加は、繊維の物理的性能 に悪影響を及ぼすため好ましくない。 本発明に用いら れるポリウレタン(以下セグメント化ポリウレタンと称 することがある。)とは、両末端にヒドロキシル基を有 し、分子量が600~4000である、実質的に線上の 重合体、例えばホモまたは共重合体からなるポリエステ ルジオール、ポリエーテルジオール、ポリエステルアミ ドジオール、ポリ炭酸エステルジオール、ポリアクリル ジオール、ポリチオエステルジオール、ポリチオエーテ ルジオール、ポリ炭化水素ジオールまたはこれらの混合 物またはこれらの共重合物と、有機ジイソシアネート と、多官能性活性水素原子を有する鎖延長剤、例えばポ リオール、ポリアミン、ヒドロキシルアミン、ヒドラジ

4

これらの混合物等を主成分とするものである。

【0024】本発明の結晶水を有し、脂肪酸が付着されたハイドロタルサイトは、ポリウレタン弾性糸に通常用いられる他の化合物、例えば紫外線吸収剤、酸化防止剤、光安定剤、耐ガス安定剤、着色剤、艶消し剤、脂肪酸が付着されたハイドロタルサイトは、通常ポリウレタンが付着されたハイドロタルサイトは、通常ポリウレタンはがけずマーと鎖伸長剤を反応せしめたポリウレタン重合体溶液中に添加されるが、これらの各薬剤中にあかじめ添加したり、または重合中に添加することも可能である。

【0025】本発明のポリウレタン組成物は、ジメチルアセトアミド、ジメチルフォルムアミド、ジメチルフォルムアミド、ジメチルスのの、紡糸工程中での吐出圧の上昇、糸切れの発生が極めて少なく、長期にわたって安定した紡糸を行うことが極めて少なく、長期にわたって安定した紡糸を行うことがができる。本発明のポリウレタン組成物から得られた弾性繊維は、塩素が誘発する劣化に対して優れた耐性を有し、しかもタンニン液処理を行ってもポリウレタン弾性糸が変色したり、塩素水中で糸が膨潤したりすることがない

【0026】本発明によるポリウレタン弾性糸は、染色後、さらにタンニン被処理を行っても、耐塩素安定化効果を損なうことが少ないために、繰り返し長期にわたって塩素を含有するプール中で使用される水着の素材として極めて有用なものである。本発明のポリウレタン組成*

* 物は、弾性繊維用途のほかにも、フイルム、エラストマー、フォーム材料等にも使用することができる。

[0027]

【実施例】次に、実施例および比較例によって本発明を さらに詳細に説明する。しかし、本発明は、これらの実 施例に限定されるものではない。実施例で述べられてい る各種の測定法及び繊維の各種の前処理は、以下に述べ る方法を用いて行った。

【0028】 (ハイドロタルサイトの平均二次凝集粒子 径の測定) ハイドロタルサイトをジメチルアセトアミド に懸濁にした13重量%ドープを0.5%にジメチルア セトアミドで希釈したものを光学顕微鏡にセットし撮影 した写真より、旭化成工業 (株) 製画像解析ファイルシ ステムIP-1000を用いて、重量平均粒子径を求め た

【0029】(有効塩素濃度の測定)塩素水試料25ミリリットルを100ミリリットルの三角フラスコに秤量し、乾燥済みのヨウ化カリウム2gを加えてふり混ぜる。1/100Nのチオ硫酸ナトリウム溶液で滴定し、20溶液が橙色から薄黄色に変化した時点で澱粉溶液を加える。ヨウ素澱粉反応による青色が消えるまで1/100Nのチオ硫酸ナトリウム溶液で滴定する。 別に、イオン交換水25ミリリットルを採取し、同上の操作により滴定しブランク滴定量を求める。有効塩素濃度Hは【0030】

【数1】

₩s

【0031】で与えられる。但しHは有効塩素濃度(ppm)、Vsは塩素水を滴定した時の1/100Nのチオ硫酸ナトリウム溶液の滴定量(ミリリットル)、Vbはイオン交換水を滴定した時の1/100Nのチオ硫酸ナトリウム溶液の滴定量(ミリリットル)、fは1/100Nのチオ硫酸ナトリウム溶液の力価、Wsは塩素水の重量(g)である。

【0032】(染色条件処理)試験糸を50%伸長下に、浴比1:30、蛍光染料(BlankophorCL[パイエル(株)製])1.2%のwf、染色助剤(イオネットラップ50[三洋化成工業(株)製])0.4g/リットルで、酢酸および酢酸ナトリウムでpH3.5に調整した沸騰染浴中に1時間浸渍処理した。処理後に10分間流水中で水洗する。

【0033】 (タンニン液処理) イオン交換水 6 リットルに大日本製薬 (株) 製特製タンニン酸 4 . 5 g および酢酸 2 . 7 g を加えた液に、染色条件処理を施した試験糸を 5 0 % 伸長下に、処理液が 2 5 ℃の時点で投入し、

その後処理被を50℃まで昇温し、そのまま 30分間 浸漬処理を行う。この後10分間流水中で水洗する。 【0034】(タンニン液処理における変色度試験)タ ンニン液処理を行った試験糸を一昼夜20℃で風乾し

(1)

た。その後試験糸の変色度を以下の基準で級判定した。 1級は未処理糸と同等の白色度を表し、2級はわずかに 着色し、3級はうすく着色し、4級は着色、5級は強く 40 着色しているこくとを意味する。

【0035】(塩素浸漬処理)タンニン液処理を行った 試験糸を、次亜塩素酸ナトリウム液(佐々木薬品製)を イオン交換水で希釈して有効塩素濃度3ppmとしクエ ン酸と燐酸水素ナトリウムの緩衝液でpHを7に調整し た液に、水温30℃で50%伸長下で8時間浸漬する。 【0036】(糸の膨潤度試験)塩素浸漬処理後の糸の 膨潤度△Lは

[0037]

【数 2】

50

【0038】で表される。ただし△Lは糸の膨潤度 (%)、LO(cm)は試験糸の初期長、L(cm)は 塩素浸漬処理後の試験糸の長さである。

(耐塩素性能評価試験) タンニン液処理を行った試験糸 交換水で希釈して有効塩素濃度3ppmとしクエン酸と 燐酸水素ナトリウムの緩衝液でpHを7に調整した液 に、水温30℃で50%伸長下で浸漬し、1サイクル8 時間にて経時的に試料を採取し、強力保持率△Tを求め

[0039] 【数3】

【0040】ただしΔTは強力保持率(%)、TSは処 理後強力(g)、TS0は処理前強力(g)である。強*

 $Mg_{4.5}A1_{2}$ (OH) $_{12}CO_{2} \cdot 3.5H_{2}O$

(7)

【0044】このポリマー溶液を紡糸速度600m/ 分、熱風温度330℃で乾式紡糸して40デニール/5 フィラメントの糸とした。結果を表1に示す。 妻中糸切 30 2 に示す脂肪酸を付着した (8) 式に示すハイドロタル れ回数は24時間の紡糸中に起こった糸切れ回数を示 す。吐出圧上昇率は、濾材として400メッシュの金網 フィルターを用いた時の、1日の吐出圧の上昇 (Kg/ c m²) を示す。 *

※ {0045}

【化7】

[0043]

【実施例2】実施例1の塩素劣化防止剤の代わりに、表 サイトを用いた以外は、実施例1と同様に実験を行っ た。結果を表2に示す。

[0046] [化8]

Mg3Al2 (OH) 18CO3 · 1. 7H2O (8)

【実施例3】実施例1の塩素劣化防止剤の代わりに、表 3に示す脂肪酸を付着した(9)式に示すハイドロタル 40 【化9】 サイトを用いた以外は、実施例1と同様に実験を行っ ★

★た。結果を表3に示す。

[0048]

Mg4.5Al2 (OH) 13CO3

(9)

[0049]

【実施例4】 実施例1の塩素劣化防止剤として温式粉砕 を行った脂肪酸を付着したハイドロタルサイトを用いた 以外は、実施例1と同様に実験を行った。結果を表4に 示す。 温式粉砕は、ジメチルアセトアミド溶媒中で、 アペックスミル (AM-1) [コトブキ技研工業製]を 50 0のポリエステルジオール 1 2 5 部および 4 , 4 ′ージ

用いジルコニア製のボールで、回転数1900rpm、 粉砕時間20時間で行い13重量%ドープとした。

【実施例5】1、6ヘキサンジオール、ネオペンチルグ リコールとアジピン酸とから得られた、分子量1,50

* 力保持率が50%になる時間で耐塩素性能を評価する。

なお、下記例中の部は重量部を意味し、%は繊維の全重

量に対する重量%を意味する。 [0041]

【実施例1】平均分子量1,600のポリテトラメチレ ングリコール133.3部および4,4'-ジフェニル メタンジイソシアネート31.2部を、窒素ガス気流中 95℃において90分間攪はんしつつ反応させて、イソ シアネート基残有のプレポリマーを得た。ついで、これ を、次亜塩素酸ナトリウム液(佐々木薬品製)をイオン 10 を室温まで冷却した後、乾燥ジメチルアセトアミド27 0 部を加え、溶解してプレポリマー溶液とした。

> 【0042】一方、エチレンジアミン2.34部および ジエチルアミン0.37部を乾燥ジメチルアセトアミド 157部に溶解し、これを前記プレポリマー溶液に室温 で添加して、粘度1、500ポイズ(30℃)のポリウ レタン溶液を得た。こうして得られた粘ちょうなポリマ - 溶液に、4,4'ープチリデンピスー(3ーメチルー 6 - t - ブチルフェノール) 2 %、2 - (2' - ヒドロ キシー3'ーtープチルー5'ーメチルフェニル)ー5 20 ークロローベンゾトリアゾール 0.7% および表1に示 す脂肪酸を付着した (7) 式に示すハイドロタルサイト をジメチルアセトアミド中ホモミキサーで分散せしめた 13重量%ドープとして加えた。

フェニルメタンジイソシアネート31.2部を、窒素ガ ス気流中95℃において90分間攪はんしつつ反応させ て、イソシアネート基残有のプレポリマーを得た。つい で、これを室温まで冷却した後、乾燥ジメチルアセトア ミド281部を加え、溶解してプレポリマー溶液とし

【0051】一方、エチレンジアミン2.34部および ジエチルアミン0.37部を乾燥ジメチルアセトアミド 185部に溶解し、これを前記プレポリマー溶液に室温 で添加して、粘度1,510ポイズ(30℃)のポリウ*10

* レタン溶液を得た。こうして得られた粘ちょうなポリマ - 溶液に、4,4'ープチリデンビスー(3ーメチルー 6-t-ブチルフェノール) 2%、2-(2'-ヒドロ キシー3' - t - ブチルー5' - メチルフェニル) - 5 ークロローベンゾトリアゾール 0. 7% および表 5 に示 す脂肪酸を付着した(10)式に示すハイドロタルサイ トをジメチルアセトアミド中ホモミキサーで分散せしめ た13重量%ドープとして加えた。

1.0

[0052]

【化10】

 $Mg_{4.5}Al_2$ (OH) 13CO3·3. 5H2O

(10)

【0053】このポリマー溶液を紡糸速度600m/ 分、熱風温度330℃で乾式紡糸して40デニール/5 フィラメントの糸とした。結果を表5に示す。

【実施例6】実施例5の塩素劣化防止剤として、実施例 4 と同様に湿式粉砕を行った脂肪酸を付着したハイドロ タルサイトを用いた以外は、実施例5と同様に実験を行 った。結果を表6に示す。

[0055]

【実施例7】 両末端に水酸基をもつ(11)式に示すコ※

※ ポリカーボネートジオール1, 500部、および4, 4'-ジフェニルメタンジイソシアネート240部、ジ メチルアセトアミド1,150部を、窒素ガス気流中4 0℃において3時間攪はんしつつ反応させて、イソシア ネート基残有のプレポリマー溶液を得た。ついで、これ を室温まで冷却した後、乾燥ジメチルアセトアミド1, 900部を加えプレポリマー溶液とした。

[0056]

【化11】

なる割合でかつ数平均分子量3,000の

コポリカーボネートジオール

(11)

【0057】 一方、エチレンジアミン26.9 部および ジエチルアミン3.13部を乾燥ジメチルアセトアミド 1780部に溶解し、これを前記プレポリマー溶液に室 温で添加して、粘度1,600ポイズ(30℃)のポリ ウレタン溶液を得た。こうして得られた粘ちょうなポリ 40 めた13重量%ドープとして加えた。 マー溶液に、4,4'ープチリデンピスー(3ーメチル - 6 - t - ブチルフェノール) 2 %、 2 - (2' -ヒド★

★ロキシー3' -t-ブチルー5' -メチルフェニル) -5 ークロローベンゾトリアゾール 0 . 7 % および表7 に 示す脂肪酸を付着した (12) 式に示すハイドロタルサ イトをジメチルアセトアミド中ホモミキサーで分散せし

[0058]

【化12】

 $Mg_{4.5}Al_{2}$ (OH) $_{13}CO_{3} \cdot 3.5H_{2}O$

【0059】このポリマー溶液を紡糸速度600m/ 分、熱風温度330℃で乾式紡糸して40デニール/5 フィラメントの糸とした。結果を表7に示す。

[0060]

【実施例8】実施例7の塩素劣化防止剤として、実施例 50

4 と同様に湿式粉砕を行った脂肪酸を付着したハイドロ タルサイトを用いた以外は、実施例7と同様に実験を行 った。結果を表8に示す。

[0061]

【表1】

中原来但	脂肪	数	平均二次	※ 主	会とと同様	※ 留っ 出ませ	タンパン	塩素浸漬 宮田祭	11.12.14.14.14.14.14.14.14.14.14.14.14.14.14.
大学で	種類	付着量 (%)	ない。	(%)	(回/時間)	<u>~</u>	発をを使りませる。	を発展 の発展を ののである。	明海米丘(時間)
1-1	ステアリン酸	1. 0	9. 2	3.0	0.25	3.0	3	2 £	8 9
1-2	ステアリン酸	3.0		3.0	0.06	1. 4	2~3	3. £	6 5
1 – 3	ステアリン酸	5.0	7.8	3.0	0.04	1.3	2~3	ა გ	6.2
1-4	ラウリン酸	3.0	9. 1	3.0	0.15	2.0	က	3 5	6.4
1 – 5	パルミチン酸	3.0		3.0	0.08	1.8	2~3	3.4	9 9
1 – 6	器ハくと	3.0	8.0	3.0	0.05	1.4	$2\sim3$	က	6 3
1-7	ステアリン酸	3.0		0.5	0.03	0.3	2	5 9	3 5
1 - 8	ステアリン酸	3.0		1. 0	0.04	9 0	. 23	3.1	4 5
1 – 9	ステアリン酸	3.0	 	5.0	0.20	3.0	က	3 6	8 2
比較例1	!	1	13. 2	1:0	2 0	3.2	က	4 0	4 2
比較例2	!	1	13. 2	3.0	4 8	>100	3~4	4 3	0 9
比較例3)	ı	1	· 0	<0.01	0. 1	1	2 8	15

【0062】

1	
- 1	

THE STATE OF THE S	品品	豁	平均二次超過	注	会古む画教	※ 個二 出土 七	タンパン	植衆浸漬	配伯泰姓
水漿魚山	種類	右衛置 (%)	対し、一般を表して、これをままをままをまるこれをままをまるこれをままをまるこれをままもでは、これをままもでは、これをままもでは、これをままもでは、これをままもでは、これをままもでは、これをままもでは、これをままもでは、これをままもでは、これをままもでは、これをままもでは、これをままもでは、これをままもでは、これをままもでは、これをままもでは、これをままもでは、これをままもでは、これをままもでは、これをままもでは、これをままもでは、これをままもでは、これをままもでは、これをままもでは、これをままもでは、これをままもでは、これをままもでは、これをままもでは、これをままもでは、これをままもでは、これをままもでは、これをままもでは、これをままもでは、これをままもでは、これをままもでは、これをままもでは、これをままもでは、これをままもでは、これをままもでは、これをままもでは、これをままもでは、これをままもでは、これをままもでは、これをままもでは、これをままもでは、これをままもでは、これをままもでは、これをままもでは、これをまままもでは、これをままもでは、これをまままもでは、これをまままもでは、これをままもでは、これをまままままままままままままままままままままままままままままままままままま	(%)	(回/時間)	(Kg/cm²)	が を は は し で し で し で し で し で し で し で し で り で り く う く う く う く う く う う う う う う う う う う	でである。	1211 1
2-1	ステアリン酸	3.0	9.0	1. 0	0.04	1.0	2	3 2.	46
2-2	ステアリン酸	3.0	06	3.0	0.10	1.7	2~3	3.4	6 3
2 - 3	ステアリン酸	3.0	9.0	5.0	0.30		က	3.7	8 0 -
比較例4	į į	1	16.9	3.0	0 124	>100	4	4 4	6.1

10

20

30

\ \frac{1}{2}	淵	弫	翻	1 1 1	K	li		. [ン	塩素浸渍 品配% 6	1
天领面与	種	粟	付着量	性 発子 多		经汇票	米切犯回数		を強後の一数の関係を対象を対象を対象を対象を対象を対象を対象を対象を対象を対象を対象を対象を対象を	が 解 強 関	三角米打
			%	Ħ		%	(回/時間)	(Kg∕cm³)		(%)	(時間)
3-1	スデアリ	リン酸	3.0	8.	œ	3. 0	0.10	1.7	4	. 38	6 5
比較例5	.		J	1 5.	0	3.0	8 9	> 1 0 0	2	4 8	5 9

40

[0064]

【表 4 】

[0063]

【表 3】

中医学员	脂肪	翻		平均二亿	太	H		2 2月45日来4	At 15 T T		塩素浸渍	1
未報曲与	種類	付着最 (%)	豊の	対が子が、一般を表して、	de seit	(%)		ボヅ4 (回数 (回/時間)	(Kg/cm³)	が研究 数色 関係	後後後の変数の	三角米件 (時間)
4-1	ステアリン酸	-1	0	es	4	<i>د</i> ه	0	0.02	0.3	2~3	34	6.7
4-2	ステアリン酸	က်	0	د .	0	3	0	< 0. 01	0. 1	$2\sim3$	3.4 4	6 9
4 - 3	ステアリン酸	5.	0		0		0	< 0. 01	0. 1	2~3	က	6.4
4-4	ラウリン酸	က်	0	د .	ಬ		0	< 0. 01	0. 1	2~3	3 5	6 5
4-5	パルミチン酸	က	0	<u>د</u> ،	2		0	< 0. 01	0. 1	2~3	3.4	67
9-7	強ハくく	က်	0	ლ			0	< 0. 01	. 1 .0	2~3	က	6 4
1-1	ステアリン酸	ຕ	0	es.	0	-	0	< 0. 01	0. 1	83	3 0	4 5
4 – 8	ステアリン酸	3.	0	ы	Ö	ب	0	0.02	0.2	£,	3.7	8 5

【 0 0 6 5 】 【 表 5 】

4444	脂肪	酸	平均二次	水	4 左 と 回 巻	※超十 出 干 七	タンドン加強等の	塩素浸漬加田後の	耐塩素体
大 ・ 単 ・ 日 ・ 日 ・ 日 ・ 日 ・ 日 ・ 日 ・ 日 ・ 日 ・ 日	種類	付落量 (%)	位子径(よ)	3 %	(回/時間)	3	(声)	(変)	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
5-2	ステアリン酸	3.0	8.3	3.0	0.10	1. 5	2~3	3.5	7 8
比較室 6	88 949	1	13.2	3.0	2 6	> 1 0 0	3~4	.c.	7 5
比較函7	 	l	ı	0	< 0. 01	0.1	1	2 9	3.0

1 ()	

2	0

30	

40

#	罪	斑	歠	平场门条	*	然回や以外	率自一二中刊	タンニンは開発の	塩素浸漬加油※の	光柱等任
の単数の	種	類	付着量	34		7K 9J4 6EE 8X	k	終年後と数色を	が前夜と一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一	j K
			8		8	(回/時間)	(Kg/cm²)		(%)	(暗智)
1 – 2	ステア	リン酸	3.0	3.0	3.0	< 0. 01	0. 1	2~3	3.4	7 8

[0066]

【表 6】

[0067]

【表7】

# \$3.4 II	脂肪	酸	平均二次	雷叫类	タ 立 立 立	がは、日子七	タンルン	塩素浸漬が田谷の田谷の	基位张
火機を発	種類	付着量 (%)	ない。	₹ ₹		(Kg/cm²)	変色度の	額別	中間
7-2	ステアリン酸	ン験 3.0	8 .3	3. 0	0.08	1.5	2~3	3.4	108
比較例8	1	1	13.2	3.0	0 9	> 1 0 0	$3\sim4$	4.3	102
比較例9	! !	1	1	0	0 < 0. 01	0. 1	1	2.7	0.9

10	
20	
30	
40	

[0068]

【表 8 】

[0069]

【発明の効果】本発明のポリウレタン組成物は、長期にわたって安定紡糸ができ、タンニン液処理工程における変色や塩素浸漬処理時の膨潤のない、優れた耐塩素性を有するポリウレタン組成物である。